

IN THE UNITED STATES PATENT & TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: :

HIROSHI YOKOGAWA ET AL : EXAMINER: YUN, JURIE

SERIAL NO. 09/708,657

FILED: NOVEMBER 9, 2000 : GROUP ART UNIT: 2882

FOR: SUBSTRATE FOR LIGHT

EMITTING DEVICE, LIGHT

EMITTING DEVICE AND PROCESS FOR PRODUCTION OF LIGHT

EMITTING DEVICE

DECLARATION UNDER 37 C.F.R. §1.132

ASSISTANT COMMISSIONER FOR PATENTS WASHINGTON, D.C. 20231

SIR:

Now comes	Hiroshi YO	KOGAWA	who deposes and states:
1. That I am	a graduate of F	aculty	of Engineering, Kyoto University
and received my	bachelor		degree in the year
2. That I ha	ve been employe	d by	MATSUSHITA ELECTRIC WORKS, LTD.
	for	17	years as a <u>Engineer</u>
in the field of option	al fanctional	mater	ials and thin film coating.

- 3. That I am an inventor in the above-identified application, and I am familiar with its contents.
- 4. That I have read and understand the references to <u>Hora</u>, <u>Hunter et al</u>, and <u>Hinotani</u> et al, which have been cited against the present application.

5. That <u>Hora</u> discloses, as a material for the low refractive index member (4), a fluorine resin and an organic resin. The fluorine resin as disclosed in Hora is estimated to have a refractive index of 1.35 to 1.41, and also that the organic resin as disclosed in Hora is estimated to have a refractive index of 1.39 to 1.57. The above estimations are based on the following and the accompanying attachments:

5a. As to the fluorine resin, Chemical Handbook (edited by Chemical Society of Japan, published by Maruzen), page II-518 is attached as Table A, which describes that tetrafluoroethylene resin has a refractive index of 1.35. Further, Optoelectronics Material Manual (edited by Optoelectronic Industry and Technology Department Association), published by The Optronics Co., Ltd., page 49 is attached as Table C, which explains that α-fluoro-acrylate polymer has a refractive index of 1.37 to 1.41.

5b. As to the organic resin, Hora discloses, as examples thereof, cyanoethylpullulan and cyanoethylcellulose. It is noted that these resins are incorrectly typed in Hora (col. 1, line 33), and these resins are based on the counterpart Japanese application. Although no data of the refractive indexes of these cyanoethylpullulan and cyanoethylcellulose resins is available, but pullulun and cellulose have formulas as shown in attached Table D and Table E, respectively, both of which are obtained from URLs though the internet, noted in the attachments. Chemical structures of pullulun and cellulose are similar to that of sucrose, whose structure is shown in attached Table F (also obtained from URL though the internet). Chemical Handbook, page 11-518 (attached Table A) already discussed shows that sucrose has a refractive index of 1.54 to 1.57. On the other hand, a cyanoethyl group seems to be induced from cyanoethylene, and cyanoethylene has a refractive index of 1.39 according to Merck Index (13th edition), page 25 (attached Table G). Therefore, the refractive indexes of cyanoethylpullulan and cyanoethylcellulose are roughly expected to be 1.39 to 1.57.

- 6. Hinotani et al disclose, as a material for the low refractive index member (19), silicon dioxide (SiO₂). It is generally known that SiO₂ has a refractive index of about 1.45 to 1.48, which is said to be well-known to those skilled in the art. In support, Optoelectronics Material Manual, page 48 is attached as Table B, which explains that the glass has a refractive index of 1.46 to 1.96. It is noted that the refractive index of SiO₂ depends on the method by which SiO₂ is produced, and therefore the refractive index range in Table B is broader than the well-known range.
- 7. It is generally known to those skilled in the art according to the classical optics that not all of the light passes from a higher refractive index material into a lower refractive index material through an interface between those materials due to the critical angle for the total reflection of the light. When a difference between the refractive indexes of those material is larger, a quantity of light which is reflected by the interface becomes larger.
- 7a. Based on the above general knowledge, those skilled in the art contemplate that a quantity of light which is reflected by the interface would be increased if a refractive index of the member (1) is so low as in the range 1.0 and 1.3, which is considerably lower compared with a refractive index of the electrically conductive transparent film (2) made of for example ITO. For example, a refractive index of ITO is about 1.8 to 2.1 depending on the method that ITO is produced. Therefore, in the case of the substrate as claimed, those skilled in the art would of course expect that a quantity of light withdrawn would be decreased.

7b. In the case of a non-planar light emission device such as LED, those skilled in the art have tried to increase a quantity of light to be withdrawn by providing a convex lens adjacently to the LED. Upon such trials, they have used materials for the lens which have a large refractive index as much as possible.

7c. Therefore, those skilled in the art would not reduce the refractive index of the member which is adjacent to the conductive transparent film (2) as claimed. It is thus surprising and unexpected that the present invention in which the low refractive index member is provided improves the external efficiency.

8. There are 10 pages of attachments accompanying this Declaration, incorporated herein in their entireties.

9. The undersigned petitioner declares further that all statements made herein of his own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of this application or any patent issuing thereon.

10. Further deponent saith not.

Signature

August. 12, 2003

Date



Chemical Handbook

化 学 便 覧 基礎編 改訂4版

平成5年9月30日 発 行

編 者 社团 日本化学会

発行者 鈴 木 信 夫 出版事業部 深山恒雄

発行所 丸善株式会社 東京·日本橋

出版事業部 〒113 東京都文京区本郷二丁目38番3号編集部 電話 (03)5684-5081/FAX (03)5684-2458 電話 (03)5684-5571/FAX (03)5684-2456 郵便振替口座 東京7-5番

© The Chemical Society of Japan, 1993

ISBN 4-621-03870-2 C3043

Printed in Japan

(3) 有機物および合成樹品	8. (金濃) 6)		1·40 固体。) 眉 断·聋	(2)		tetrafluor	ethylene naterial	resin reflact
物質	n	λ/nm	:/%	Ħ	n	l/nm	. ,	物質	n	1/nm
アスファルド	1.635	589	ショ糖**	∫投小值 Hax、	: 1.540	550.0	4	リコーン池	1.403	589
ニボナイホ	1.66	赤色**	~~	设大位 Min.	1.572	B.	(;	パリンメチルシロキサ:	/)	· /
パール(たんぱく石)	<.1.44 · :	589	象牙		1.539~1.541	-		トラフルオロエチレン樹	MP 1.35	. , (
ナダバルサム	1.524~1.530	: "	乳香 (マ	スチック)	1,535	赤色*?	7	792~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	7 7.53	},
はく :	1.546	# 17 T	パラフィ	シャール	1.433	589	ボ	リエチレン (低圧)	1.51	. "
ーパル・・・・	· 1.49 ·	550.0	~~,,,	ルサム	3.593	. 4	i	リエステル (硬質)	1.523~1.57	
ロホニウム	1.548	赤色**	塩化ヒニ	ル樹脂・・・	71.54 ~ 1.55	<i>n</i> :	*	リスチレン・・・ホ・	1.59~1.60	, at
石酸** □ 最小館	1:4961	550:0	塩化ビニ	リデン樹脂	1.60~1.63	1 n	×	タクリル酸メチル樹脂	1.488-1.490	i. ii
设大值	1.6055	, ,	酢酸ビニ	ル樹脂・・・	1.45-1.47	'n:. '		ラミン樹脂	1.6	,

^{*1.} 複屈折の最大、最小値を示す。

(4) X線に対する固体の絶対屈折率

物質	X	森	l/nm	(N-1)×10°	物	贯	Х	群	l/nm	(N-1)×10 ^E	物質	X·数·	1/nm	(N-1)×10 ⁴
石英	Cu	Kβ,	0.13893	6.96	方解石		Мо	Кац	0.070 771 7	2.03	黄鉄缸	Cu · KB:	0.138 915	13.2
(SiO ₂)	v	Κa	0.250 00	22.89	(CaCO ₂)		Cu	Kαι	0.153 739 5	8.80		Cu Ka	0.153 739 5	17.6
	ĸ	Kα	0.3735	51.77			Fe.	Kα	0.193 206 6	13.89	\$\$ 母	Cu Kan	0,153 739 5	8.94
	s	Kα.	0.5362	104.1			Ti,	$K\beta_i$	0.250 898	23.26	***		0.249 880	21.6
10 At 1	Si	Kα	0.7111	169.9			Te	Lβ,	0.304 00	28.67		Sn Lβ,	0.337 858	46.4
	Mg	$K\alpha_1$	0.9868	346.0		;	Ca.	$K\mathfrak{g}_1$	0.308 348	32.02		K Kβ,	0.344 740	49.1
ガラス・・・・	Мо	Kai	0.070 771 7	1,67			Sn	L_{β_i}	0.337 858 .;:	39.57		Mo Lβ.	0.5166	103
クラウンガラス	w	Lβ,	0.1282	4.2		•	ĸ	Kα	0.373 374	49.19		Si K∝	0.7109	142
セッコウシ。	Çu ·	Kαι	0.153 789 5	7.56	黄鉄缸		Mo	$K\beta_{l}$	0.063102	;**:. ! 2.87	4.7	Al Ka	0.8319	262
(CaSO4 · 2 H2O)	Fe	Kai	0.193 206 6	12.44	(FeS2)		Mo	Kα	0.070 771 7	3.35		1:3		l., ,

c. 金属の屈折率

金属の屈折率nは複素屈折率fi=n-ikの実数部分で与 えられる。ここでんは消疫係数とよばれる。カおよびんは、 ここで no は金属と接している媒体の屈折率である。 表 13・ 入射角 ϕ の関数であるが、 $\phi=0$ (垂直入射) の場合、反射率 41 におもな金属の n, k, R の値を各波長について示した。こ と次式の関係が成り立つ。

$$R = \frac{(n_0 - n)^2 + k^2}{(n_0 + n)^2 + k^2}$$

れらの値は試料の調製法や面の種類などにより異なる。

表 13・41 金属の屈折率と反射率1

金属	<u>, nm</u>	. 78	k	R (%)	金、底	λ nm	n	k	R (%)	金 属	nm	2	k	R (%)
.Ag (蒸箱)	220 500 2 000 12 000	1.320 0.050 0.680 12.800	1.290 2.87 13.60 67.80	25.07 97.9 98.55 98.93	Ge (規)	207 516 2480 10000:	1.27 4.71 4.08 4.3	2.38 2.00 0.00	35.4 46.6 38.8	Ni (蒸養)	440 - 540 2 160 - 12 500	1.560 1.850 4.250 10.2	2.680 3.270 6.250 26.2	54.57 60.67 74.48 95.0
Al (茲克)	220 546 2 000	0.14 0.82 2.3	2:35 - 5.99 16.5	91.8 91.6 96.8	Hg (液体)	302.2 500 870	0.55 1.04 2.40	2.25 3.70 5.63	70.5 76.7 77.8	Pb (蒸着)	700 2 000 12 000	1.680 2.280 24.60	3.670 11.10 40.50	67.46 93.19 95.71
Au	12 000 200	33.1 ''_,1.427	78.0 1,215	98.2 22.51	In (茲若)	500 2 200 10 000-	1.019 3:530 23.80	2.080 5 15.800 51.70	51.50 94.77 97.10	Pt (電折)	257` 589	1.17 2.63	1.93 3.54	44.5 59.1
(<u>蒸</u> 效) (結晶)	2000 12000	0.84 0.550 15.400	13.900	50.4 98.88	(茲希)	546	0.840 0.091	0 1.42	0.76 88.6	Si (結晶)	206 515 2250	1.140 4.160 3.53	2.830 0.100 0.282	63.78 37.53 - 31.5
	200	0,94	80,50 1.51	99.09 37.8	(塊)	2 500 10 150	0.350 4.77	7.550 28.20	97.62 97.70	Sn (結晶)	1 000 12 000	4.70 3.80	1.60 1.00	46.36 36.77
Cu (茲若)	500 2 280 12 250	0.88 0.82 15.5	2.42 13.0 71.9	62.5 98.1 98.9	Mg (蒸業)	200 546.1	0.200 0.57	1.400 :- 3.47	76.47 84.3 - 3	W (塊)	472 2 000	2.990 2.000	2.260 7.020	43.12 86.27
Fe .	367	1.950	3.530	63.14	. Na (茲爱)	253.6 546.1	0.026 0.029	0.621 2.32	92.8 98.2	Zn	265 545	0.235 4 0.773 7	1.635 7 3.912 9	77.59 82.50
(結晶)	2 160 ·	3.190 3.810	3.860 6.380	60.68 76.13	(埃)	2 250 10 150	0.410 6.430	11.60 44.50	98.80 98.74	(結晶)	2 500 10 000	3.800 8.200	6.050 23.000	74.51 94.65

^{1) &}quot;American Institute of Physics Handbook", 3rd Ed., McGraw-Hill (1973).

^{*2} 波長不詳な赤色光による測定。

光エレクトロニクス材料マニュアル 定価 35,000円

昭和61年9月20日発行

監修 財光産業技術振興協会

発行 (株)オプトロニクス社

東京都千代田区飯田橋 3 — 2 — 12 〒102 (山田ラインピル)

TEL (03) 265-5533

FAX (03) 265-5534

ISBN4-900474-09-6 C3055 ¥35000E

Table B

「松下電↓ コーティンク事業推進し

透明プラスチック材料と光学的性質

4-21;15:55

ユニットの会合などによって不均一性が生じていれば、 散乱光は増大する。また、放乱体が大きくなれば、散乱 光の散乱角依存性は顕著となる.

また、モノマーユニットの構造に固有の分極率異方性 が大きければ、散乱による偏光面の変化のため散乱光は 増す.

このように散乱損失 (rs) は多くの因子によって増減 する。PMMAの場合51,61について述べる。MMAを高 温で重合するほど、ホリマーの分子量は低く、rsも低い、 しかしてれらのポリマーを十分に熱処理すると、いずれ もほぼ等しいでsを示すようになる。

十分に熱処理されたPMMAのでsは、ポリマーの分子 量,共存する低分子化合物(モノマー・可塑剤など),ポ リマーのタクティンティに依存せず、約10dB/kmとな

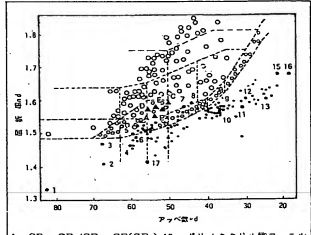
以上のことから散乱損失を低減するには次の点に留意 する必要がある.

- (1) 屈折率の不均一性を生じさせない、それには、
- (a) 異物を含まない高純度のモノマーならびにポリマ -を得る生産工程であること、例えば、副材料を使用し ない塊状重合、無塵状態での成型加工、ポリマー生成と 加工の連続化、
- (b) 結晶性ポリマー・グラフト共軍合体・ブロック共 **重合体・ポリマーブレンドはいずれも本質的には相分離** 構造となって好ましくない、透明化するには、分離して・ いる二相の屈折率の調整と、分散相の微細化が必要であ
- (c) ひずみを残留させない. 成型条件・素材の溶融粘 度の調整・金型のデザインの吟味や十分なアニーリング が必要である.
- (2) 固有の分極率異方性の少ないモノマーユニットのポ リマーを選択する。ポリスチレン (PSt) やポリカーボ

ネート (PC) は芳香族基の極性のためこの効果が大きい。 PMMA は異方性が小さく、この効果は無視できるほどで ある.

2.2 屈折率とアッペ数

図-2に、無機系光学ガラスとともに有機ポリマーの屈 折率 (na) とアッベ数 (va) を示した,両者とも全体と しては高ndは低 va, 低ndは高 va の傾向であるが、無



- 共宜合体
- 2. ポリメククリル酸トリフル
- オロエチル ポリメタクリル数イソブチ
- ポリアクリル酸メチル
- ジェチレングリコールビス アリルカーボネート(CR-39) 17. ポリマー
- ポリメタクリル酸メチル
- 7. ポリα-プロムアクリル酸メ チル
- ポリメタクリル酸-2...3-ジプロムプロピル
- 9. フタル酸ジアリル

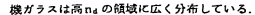
- 1. CF₂= CF₂/CF₂= CF(CF₃) 10. ポリメタクリル酸フェール 11. ポリ安息香酸ピニル
 - 12. ポリスチレン
 - 13. ポリメタクリル酸ペンタク ロルフェニル
 - ポリ σ-クロルスチレン
 - 15. ポリビニルナフタレン 16. ポリビニルカルバゾール
 - シリコーンポリマー ●:その他のポリマー ▲ (A, B, C, D, E): 脂環式
 - 基を含むポリマー 〇:光学ガラス
 - 図-2 代表的な有機ポリマーの屈折率とアッペ数

	表 1	代表的透明ポリ	マーなどの光学	Table 1 特性値 optical propert	ies of transparent	<i>t</i>
polymer material 素材ポリマー	屈折率	$-\frac{dn_{d}}{dT}$	体積膨張係数	光弹性定数	·· polymo	eys
	nigdex	(10-5 ℃-1)	(10−5 °C−1)	∆n/o (brewster)	(%)	
ポリカーボネート (PC)**	1.59	9~14	20	74	0.15	
ポリスチレン (PSt)	1.60	12~14	18~24	8.3~10.1	0.03~0.05	
ポリメタクリル酸 メチル(PMMA)	1.49	8.5~11	13	$-2.7 \sim -3.8$	0.3~0.5	
CR-39*ポリマー	1.50		24	40	· —	
光学ガラス optical glass	1.46~1.96	0.5~-1.0	1.5~4.5	0.5~2.8		
石英ガラス quarta qlass	1.45		0.17			

* CH2=CH • CH2 • O • C • O • CH2CH2

** ピスフェノールA型

CH2=CH·CH2·O·C ·O·CH2·CH



レンズ系において色収差を少なくし、結像面の反りを 少なくするためには高 na 高 va と低 na 低 va の素材の組 合せが必要となるが、無機ガラスと有機ポリマーを組合 せれば実現できる、実際に複合化が行われている⁷¹、

透明プラスチック素材として主に使用されているのは 表1に挙げたようなプラスチックである。

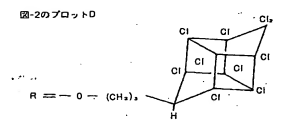
 n_a が低いとレンズは肉厚となるので,高 n_a のプラスチックが求められる。芳香族基の導入,下以外のハロゲンの導入。Sの導入が試みられている。ハロゲン化ビスフェノールAを含んだプラスチックレンズ($n_a=1.596$, $\nu_a=32$)が市販されている 81 。

表面反射を防止したり、後述の光ファイバーのクラッド材としては、低 n_{t} ポリマーが必要である。図-2のプロット 1 および 2 からも判るように、フッ素の導入が効果的である。表 2 には α -フロロアクリル酸ポリマー(PF)の特性値 0 をメタクリル酸ポリマー(PM)と対比した。 α 位のメチル基をFに置換すれば、密度の増大、屈 折率の低下、 T_{g} の上昇、彈性率の低下(T-夕省略)、熱安定性の増大がもたらされる。

また、高na高 va ポリマーを得るために次の方法が試みられている。メタクリル酸の脂環式アルコールエステルのポリマーである。図-2のプロットA~Dのアルコール残基Rを次に示す。

$$R = \left\{ \begin{array}{c} A & n = 1 \\ B & n = 2 \\ C & n = 3 \end{array} \right.$$

Table 2 physical properties of a-fluoro-acrylate polymers



: 055904445/

図-2のプロットEは下記のホモホリマーである。

$$CH_2 = CH - CH_2O \cdot C$$

$$CH_2 \cdot CH = CH_2$$

$$O$$

脂環式基の導入は高Tg 低吸収率をもたらす。ポリメタクリル酸トリシクロデカニルはT=147 $\mathbb C$ で,吸水率はPMMA の場以下である。

2.3 屈折率の温度変化

表 1 には屈折率の温度係数も示してある。屈折率は温度とともに低下する。これは体積膨張 (表 1 参照) によるものであって、プラスチックでは両者ともかなり大きい

これに対し、光学ガラスの屈折率の温度による変化量はプラスチックの光以下であるほか、温度とともに大きくなるもの(重フリント、ランタンフリント)、温度に依存しないもの(リン酸塩ガラス)、温度とともに低下するもの(フッ化物リン酸塩ガラス)など多様である

プラスチックレンズの焦点位置は温度によってかなり移動する。プラスチックとガラスの組合せによって焦点が温度によって動かないように設計できるし、PStの凹レンズとPMMAの凸レンズの組合せで温度変化の影響を相殺、軽減する101 こともできる。

ロアクリル酸エステルポリマーの特性値り refractive index ガラス転移 分 解 屈折率厂 ポリマーの構造 密度 温度 * polymer structure 開始温度* (g/cm^3) ndTg (°C) (°C). -CH₃ 1.1903 1:4900 104 236 -CH₂ CF₃ 1.4531 1.4146 83 -CH2 CH2 CF3 1.5204 1.3920 . .65 276 -CH₃ 1.4010 1.4570 143 309 -CH2 CF3 1.5868 1.3856 113 -CH2 CH2 CF3 1.6540 1.3664 91 349

*動的損失より測定

** 空気雰囲気中,昇温速度 10℃/mm. 重量減少が始まる温度.

Table D

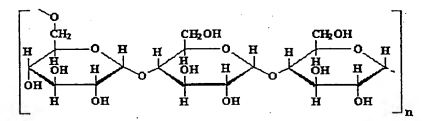
PULLULAN

∝-1,4'-;α-1,6'-Glucan

Code No.

PU101

Formula



Molecular Weight

Mn 50,000 ~ 100,000

Loss on Drying

Not more than 7.0 %

Ash

Not more than 0.1 %

Protein

Not more than 0.1 %

Characteristic

Hydrolyzed by pullulanase into more than 94.0 % maltotriose

Appearance

White powder

Availability

10 g

Product List

Product Info.

How to Order

http://www.hayashibara.co.jg/hbl/product-spec/pulo1

. 000904440/

Table E

セルロースの構造式 structure of cellulose

なお、ブドウ糖は遊離の状態で甘い果実の中に多量に存在し、動物体内には、血液、脳脊髄液、リンパ液中に 少量含まれるが、糖尿病患者の尿中には多量にみられる。麦芽糖、ショ糖、乳糖などの二糖類の構成糖である ほか、デンプン・グリコーゲン・セルロースなどの多糖および各種配糖体の基本単位である。・・・平凡社 世界大 百科事典から抜粋

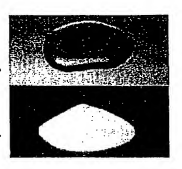
http://homepage2.nifty.com/t-nakajima/insatuhyu2.htm

2003/04/21 14:46

牛乳とサトウキビから生まれたビフィズス活性

http://www.hayashibara.co.jp/trepan/oligo.pdf

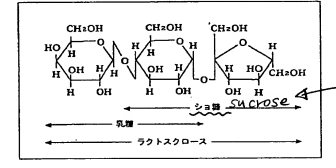
近年、私たちの食生活は多様な食品に囲まれ豊かになった一方、健康面で様々な弊害が生じています。例えば食物繊維の摂取不足、肉食機会の増大など、食生活の変化により栄養バランスのかたよりが問われ始めています。また、高齢化社会の到来、成人病の増加などで健康への関心は高まるばかりです。このような時代背景を受けて生まれた乳果オリゴは、ビフィズス菌増殖効果が非常に高いため、腸内環境を改善することができます。また、各種オリゴ糖の中で最も砂糖に近い味質を持つ甘味料です。



形態

乳果オリゴの主成分は、ラクトスクロース(LS)で、 乳糖とショ糖を原料に、 β ーフラクトフラノシダーゼの 糖転移反応を用いて生まれた新しいオリゴ糖です。ラク トスクロース含有量、形状によって3タイプありますの で、用途に応じてお選び下さい。

structure of lactoscurose ラクトスクロースの構造式(乳果オリゴの主成分)



☆特定保健用食品

乳果オリゴの主成分であるラクトスクロースは、特定保健用食品の素材として内部評価(ピフィズス菌の 増殖・便性改善・腸内腐敗産物の抑制)されています。

●規格

製品	LS-40L	LS-55P		
性状	無色透明、甘味を	呈する粘稠な液体	白色粉末	
固形分	72.0%以上	95.0%以上		
H q (孩容水%08)	4.0~6.5	4.0~6.5	4.0~6.5	
ラクトスクロース (固形分当り)	40.0%以上	55.0%以上	55.0%以上	

★納入形態

LS-40L,LS-55L 25kg缶入り・1 t コンテナ・タンクローリー LS-55P 10kgダンボール箱

●原材料表示例

LS-40L

ラクトスクロースシラップ、乳糖果糖オリゴ糖 LS-55L

ラクトスクロースシラップ、乳糖果糖オリゴ糖 LS-55P

粉末ラクトスクロース、乳糖果糖オリゴ糖

「乳果オリゴ」は、(株)林原生物化学研究所の登録商標です。

◆特性1: 甘味度・甘味質

乳果オリゴは、原料が乳糖とショ糖ですので、上品な甘さでクセがなく、味の組み立てが容易です。甘味度は砂糖を100とした場合、LS-40Lは79、LS-55LとLS-55Pは50です。

甘味度の比较

	~
砂糖	CASCALLARIES ESTABLISMENT 100
LS-40L	79
LS-55L	50
LS-55P	50

MERCK & CO., INC.

Whitehouse Station, NJ USA

1st Edition—1889
2nd Edition—1896
3rd Edition—1907
4th Edition—1930
5th Edition—1940
6th Edition—1952
7th Edition—1960
8th Edition—1968
9th Edition—1976
10th Edition—1983
11th Edition—1989
12th Edition—1996

Library of Congress Catalog Card Number 89-60001 ISBN Number 0911910-13-1

Sec. 150 8 150

Committee of the Committee of

NAMES OF STREET ARE STOLEN

The State of the State of the

Copyright © 2001 by MERCK & CO., INC.

All rights reserved. Copyright under the Universal Copyright Convention and the International Copyright Convention.

Copyright reserved under the Pan-American Copyright Convention.

Printed in the USA

hymerizes readily in the presence of oxygen. LD 30 orally in rats: 2,59 g/kg (Smyth).

Caution: Potential symptoms of overexposure are irritation of eyes, skin, respiratory system; eye, skin burns; skin sensitiration... See NIOSH Pocket Guide to Chemical Hazards (DHHS/ TOSH 97:140, 1997) p 8. TUSE: In the manuf of plastics.

Acrylonitrile [107-13-1] 2-Propenenitrile; vinyl ^{TO} 133. de Cyanoethylene Ventox. C3H3N; mol wt 53.06. C H 5.70%, N 26.40%. CH2=CHCN. Prepn by dehyof ethylene cyanohydrin or acrylamide: Moureu, Ann. Phys. (7) 2, 186 (1893). Manuf by ammoxidation of pylene: Faith, Keyes & Clark's Industrial Chemicals, F. A. wenheim, M. K. Moran, Eds. (Wiley-Interscience, New ks 4th ed.; 1975) pp 46-49. Toxicity: H. F. Smyth, C. P. enter J. Ind. Hyg. Toxicol. 30, 63 (1948). Causes acute pronic adrenocortical insufficiency: S. Szabo et al., Lab. 42,533 (1980); eidem, J. Appl. Toxicol. 4, 131 (1984). ewiof carcinogenic risk: IARC Monographs 19, 73-133) of toxicology and human exposure: Toxicological Profor Acrylonitrile (PB91-180489, 1990) 136 p. Comprehenreview. The Chemistry of Acrylonitrile (Am. Cyanamid, prk, 2nd ed., 1959) 272 pp; J. F. Brazdil in Kirk-Othmer ppedia of Chemical Technology vol. 1, (John Wiley & New York, 4th ed., 1991) pp 352-369.

office, flammable and toxic liquid. Should be stored and in closed systems whenever possible. Work areas should lequately wentilated, and should be free from open lights, estand equipment that is not explosion-proof. Handle in May polymerize spontaneously, particularly in the abof oxygen or on exposure to visible light. Polymerizes ently in the presence of concentrated alkali. On standing visiowly develop a yellow color particularly after excessive squre to light bp₁₆₀ 77.3°; bp₅₀₀ 64.7°; bp₂₅₀ 45.5°; bp₁₀₀ $_{35}^{45}$ $_{13}^{45}$ hipts open cup: 32°F (0°C). Explosive mixtures in air at 8,05% low limit; 17.0% upper limit. At 20° 7.35 parts Sive in 100 parts water and 3.1 parts water dissolve in 100 is acrylonitrile. Miscible with most organic solvents. LD₅₀

ıl

al

7-

÷₫

2)

:w

10

dc-

10,

iee)7-

ıe.

: 45,

5th

an-

10-

of

:act

ers.

ing

ent-

ayl-

, O

oni-

tion

566

√ar-

55).

c. J.

(irk-

ley-

5.2°;

55°F

Po-

pallyzin rats: 0.093 g/kg (Smyth, Carpenter). jaution: Potential symptoms of overexposure are asphyxia; itation of eyes and skin; headache; sneezing; nausea, vomitweakness, lightheadedness; skin vesiculation; scaling der-Atitistic See NIOSH Pocket Guide to Chemical Hazards HHSANIOSH 97-140, 1997) p 8. See also Clinical Toxicol-Commercial Products, R. E. Gosselin et al., Eds. (Wilis E-Wilkins, Baltimore, 5th ed., 1984) Section II, p 215. ubstance is reasonably anticipated to be a human carcin-Minth Report on Carcinogens (PB2000-107509, 2000) p

Manufacture of acrylic fibers. In the plastics, surface , and adhesives industries. As a chemical intermediate filhesis of antioxidants, pharmaceuticals, dyes, surfaceetc. In organic synthesis to introduce a cyanoethyl a modifier for natural polymers. As a pesticide fuof stored grain. Experimentally to induce adrenal hemcrosis in rats.

34. Actaplanins, A-4696; Kamoran. Complex of gly-Milia antibiotics produced by Actinoplanes missouriensis. Taplanins (A, B₁, B₂, B₃, C₁, G) have been isolated and cterized as having a central peptide core with the amino Fristasamine and up to four neutral sugars attached. Isoln: Hamill et al., DE 2209018 (1972 to Lilly), CA. 77, 23815(1972); A. P. Raun, US 3816618; R. L. Hamill et al., 15552 (1974, 1978 to Lilly). Chemical characterization: bono et al., J. Antibiol 37, 85 (1984). H NMR studies uctures: A. H. Hunt et al., J. Org. Chem. 49, 635 (1984); bid 641. Growth promotant activity: C. Tsaltos et al., Hellenic Vet. Med. Soc. 33, 139 (1982). Use to increase production in ruminants: C. C. Scheifinger, EP 63491 corto US 4430328 (1982, 1984 to Eli Lilly). Determn in milk: H. Hanne, et al., Milchwissenschaft 39, 473 (1984).

ctaplanin A Acteplanin B. rhamnosylglucose **MBANOS**6 Actaplanin Ba niucasa Actentanin Ba mannosylgiucose rhamnosylgiucosa Actaplanin C.

Hydrochloride. White cryst solid, mp >220°. Approx mol wt 1158. $[\alpha]_0^{25}$ -42.3° (c = 1 in water). uv max (acidic and neutral solns): 276 nm ($E_{1\text{ cm}}^{19}$ 65). Sol in water. Insol in most organic solvents. Stable over pH 1.0 to 10.0 up to 27°. THERAP CAT (VET): Growth stimulant.

Actarit. [18699-02-0] 4-(Acetylamino)benzeneacetic acid; (p-acetamidophenyl)acetic acid; MS-932; Mover; Orcl. C10H11NO3; mol wt 193.20. C 62.17%, H 5.74%, N 7.25%, O 24.84%. Immunomodulator. Prepn: S. Gabriel, Chem. Ber. 15, 834 (1882). See also: H. Munakata et al., DE 3317107; eidem, US 4720506 (1983, 1988 both to Mitsubishi Chem. Ind. and Nippon Shinyaku). Pharmacology: H. Fujisawa et al., Arzneimittel-Forsch. 40, 693 (1990). Pharmacokinetics: K. Sugihara et al., ibid. 800, 806. Antiarthritic effect in mice: H, Fujisawa et al., ibid. 44, 64 (1994). Acute toxicity: K. Toshida et al., Oyo Yakuri 40, 117 (1990), C.A. 114, 17276q (1991).

Odorless, white crystals or crystalline powder. mp 173-175° (Munakata); also reported as mp 168-170° (Gabriel). Freely sol in methanol; sol in ethanol; sparingly sol in acetone; slightly sol in water, very slightly sol in ether. LD₅₀ in male, female mice, male, female rats (mg/kg): 1.06, 1.30, 1.95, 2.03 i.p.; 5.68, 5.48, 5.48, 6.12 s.c.; 15.3, 14.7, 14.8, 15.4 orally (Toshida). THERAP CAT: Antiarthritic.

136. ACTH. [9002-60-2] Corticotropin; adrenocorticotrop(h)in; corticotrophin; adrenocorticotrop(h)ic hormone of the pituitary gland; Acethropan; Acortan; Acthar; Acton; Cortiphyson; Cortrophin; Isactid. Pituitary hormone which stimulates the secretion of adrenal cortical steroids and induces growth of the adrenal cortex. Occurs also in female human urine and in serum of pregnant mares. Isoln procedure from swine pituitaries: Sayers et al., J Biol. Chem. 149, 425 (1943); Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 52, 199 (1943); from sheep pituitaries: Li et al., J. Biol. Chem. 149, 413 (1943); Li, J. Am. Chem. Soc. 74, 2124 (1952); from human pituitaries: Pickering et al., Biochim. Biophys. Acta 74, 763 (1963). Purification: Johnson, US 3124509 (1964 to Upjohn). Corticotropin is a single chain polypeptide containing 39 amino acids. The first 24 residues are identical in all species. In vivo studies show that this portion of the peptide chain is responsible for the biological activity and that the remaining residues, while not necessary for the hor-

Consult the Name Index before using this section.

Page 25